# FAT EMULSIFIER CONTAINING ACREASIN COMPOUNDS

Patent Number:

JP6172205

Publication date:

1994-06-21

Inventor(s):

MORIMOTO SHIGENORI

Applicant(s):

ASAHI CHEM IND CO LTD

Requested Patent:

☐ JP6172205

Application Number: JP19920331870 19921211

Priority Number(s):

IPC Classification:

A61K37/02; A61K9/107; A61K9/127

EC Classification:

Equivalents:

#### **Abstract**

PURPOSE:To provide a fat-emulsifying agent high in the therapeutic effect as an agent for preventing and treating Pneumocystis carinii, little in side reaction, capable of being administered in a high content of an active ingredient, and good in stability.

CONSTITUTION: The fat-emulsifying agent contains at least one of acreasin compounds of the formula (R1-CO- is long chain saturated or unsaturated fatty acid residue, organic acid residue which may contain a benzene ring, pyridine ring, O, S or N in the molecule; R2 is H, lower alkyl which may be branched, benzyl, amino-lower alkyl whose amino group may be replaced with a mono or di-lower alkyl; R3 is H, CONH2; R4 is H, OH) as an active ingredient, a phospholipid, a liquid triglyceride, and an aqueous medium. The fatemulsifying agent preferably contains the active ingredient in a concentration of 0.001-50mg/ml, contains the liquid triglyceride, the phospholipid and the aqueous medium in an weight ratio of 1:0.01-1:2-100, and has an average particle diameter of 50-300nm.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

(19)日本国特許庁 (JP)

### (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

## 特開平6-172205

(43)公開日 平成6年(1994)6月21日

(51) Int.Cl. <sup>5</sup> A 6 1 K 3		識別記号 AEB	庁内整理番号 8314~4C	FI	技術表示箇所
	9/107 9/127	_	7329-4C 7329-4C		

審査請求 未請求 請求項の数10(全 12 頁)

 (21)出願番号
 特願平4-331870
 (71)出顧人
 000000033

 旭化成工業株式会社
 大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

 (72)発明者
 守本 成紀

 静岡県田方郡大仁町三福632番地の1
 旭

 化成工業株式会社内

### (54) 【発明の名称】 アクレアシン類含有脂肪乳剤

### (57)【要約】

【目的】 ニューモシスチス・カリニ肺炎に対する予防 及び治療剤として、治療効果が高く且つ副作用が少な く、しかも有効成分を高含有量に投与することができる\* \*安定性の良好な製剤を提供することを目的とする。 【構成】 本発明は、一般式 (1)

【化1】

(式中、R1 - CO-は長鎖飽和または不飽和脂肪酸残基またはペンゼン環、ピリジン環、酸素原子、イオウ原子または窒素原子を分子中の含有してもよい有機酸残基を示し、R1 は水素原子、分鎖を有してもよい低級アルキル基、ペンジル基またはアミノ基がモノ低級アルキル基またはジ低級アルキル基で置換されてもよいアミノー

低級アルキル基を示し、Rs は水素原子または一CON H: 基を示し、Rs は水素原子または水酸基を示す)で表されるアクレアシン類からなる群より選ばれた少なくとも一種を有効成分、リン脂質、液体状トリグリセリドおよび水性媒体を含有することを特徴とするアクレアシン類含有脂肪乳剤製剤である。

\*【化1】

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(1)

(式中、R1 - CO-は長鎖飽和または不飽和脂肪酸残基またはペンゼン環、ピリジン環、酸素原子、イオウ原子または窒素原子を分子中の含有してもよい有機酸残基を示し、R2 は水素原子、分鎖を有してもよい低級アルキル基、ペンジル基またはアミノ基がモノ低級アルキル基またはジ低級アルキル基で置換されてもよいアミノー低級アルキル基を示し、R3 は水素原子または一CONH2 基を示し、R4 は水素原子または水酸基を示す)で表されるアクレアシン類からなる群より選ばれた少なくとも一種を有効成分、リン脂質、液体状トリグリセリドおよび水性媒体を含有することを特徴とするアクレアシン類含有脂肪乳剤。

【請求項2】 脂肪乳剤において、有効成分が該乳剤にて0.001~50mg/mlであり、液体状トリグリ 30セリドの1 重量部に対してリン脂質が0.01~1重量部で、水性媒体が2~100重量部である請求項1記載の脂肪乳剤。

【請求項3】 一般式(1) で表されるアクレアシン類に おいて、R1 - CO-が長鎖飽和または不飽和脂肪酸残 基、R2 が水素原子、R3 が水素原子、R4が水素原子 または水酸基であるアクレアシン誘導体である請求項1 記載の脂肪乳剤。

【請求項4】 請求項3において、R1-CO-がミリ

スチン酸残基 (C14)、R4 が水酸基で示されるアクレアシンA $\alpha$ である請求項1記載の脂肪乳剤。

【請求項5】 請求項3において、R1 - CO - がパルミチン酸残基(C16)、R4 が水酸基で示されるアクレアシンA r である請求項1配載の脂肪乳剤。

【請求項6】 請求項3において、R1  $-CO-がミリスチン酸残基(C14)、R4 が水素原子で示されるアクレアシンD <math>\alpha$ である請求項1記載の脂肪乳剤。

【請求項7】 請求項3において、R1 - CO-がパルミチン酸残基(C16)、R4 が水素原子で示されるアクレアシンDである請求項1記載の脂肪乳剤。

【請求項8】 リン脂質が、精製レシチンである請求項 1記載の脂肪乳剤。

30 【請求項9】 水性媒体が、水または多価アルコール含 有水溶液である請求項1記載の脂肪乳剤。

【請求項10】 液体状トリグリセリドが、大豆油また は中鎖脂肪酸トリグリセリドである請求項1記載の脂肪 乳剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、一般式(1)

[0002]

[化2]

<del>---</del>74---

【0003】(式中、R1-CO-は長鎖飽和または不飽和脂肪酸残基またはベンゼン環、ピリジン環、酸素原子、イオウ原子または窒素原子を分子中の含有してもよい有機酸残基を示し、R2は水素原子、分鎖を有してもよい低級アルキル基、ベンジル基またはアミノ基がモノ 20低級アルキル基またはジ低級アルキル基で置換されてもよいアミノー低級アルキル基を示し、R3は水素原子または一CONH2基を示し、R4は水素原子または水酸基を示す)で表されるアクレアシン類からなる群より選ばれた少なくとも一種を有効成分、リン脂質、液体状トリグリセリドおよび水性媒体を含有することを特徴とするアクレアシン類含有脂肪乳剤に関し、例えばニューモシスチス・カリニ肺炎に対する予防及び治療に有効なアクレアシン類のリポソーム製剤およびその製造法を提供するものである。 30

#### [0004]

【従来の技術】ニューモシステス・カリニ (Pneumocyst is carinii) は分類学上の位置に議論のあるものの、原虫の一種であるとされており、現在までに1属1種が知られている。このものが肺炎の病原体となり得ることが知られており、先天性免疫不全または栄養不良による低

免疫力乳効児,急性リンパ球性または骨髄性白血病等の 小児疾患,高年齢層の自己免疫疾患,肺癌を種とする悪 性腫瘍の場合、また特に抗腫瘍剤、ステロイド、免疫抑 制剤を多量に使用した場合、またはAIDS、トキソプ ラズマ、サイトメガロウィルス、放線菌、真菌類等の感 染症と合併すると、ニューモシスチス・カリニ肺炎を発 生し、呼吸不全によって死亡することが多い。

【0005】現在、ニューモシスチス・カリニ肺炎に対する有効性が報告されている薬剤としては、抗菌剤であるスルファメトキサゾールとトリメトブリムとの配合剤(ST合剤)及び抗原虫薬であるペンタミジンが報告されているが、サルファ剤はAIDS患者に対して毒性が強く、またペンタミジンはそれ自体毒性が強いので、それらの使用が制約され、それに伴い治療効果も制限され30 ている。

【0006】 このような状況の下で、副作用が少なく、より有効な治療効果のある薬剤として、抗生物質アクレアシンA $\alpha$ , A $\tau$ , D $\alpha$ , D $\tau$ 等の下配一般式(1) 【0007】 【化3】

Me N 
$$\frac{N}{H}$$
  $\frac{N}{H}$   $\frac{N}{H}$ 

【0008】(式中、R1-CO-は長鎖飽和または不 飽和脂肪酸残基またはベンゼン環、ビリジン環、酸素原 子、イオウ原子または窒素原子を分子中の含有してもよ い有機酸残基を示し、R2 は水素原子, 分鎖を有しても よい低級アルキル基、ベンジル基またはアミノ基がモノ 低級アルキル基またはジ低級アルキル基で置換されても よいアミノー低級アルキル基を示し、R3 は水素原子ま たは-CONH2 基を示し、R4 は水素原子または水酸 基を示す)で表されるアクレアシン類を有効成分として 含有する薬剤が提案され、製剤上から高濃度のアクレア シン類の投与形態が要望された。

【0009】しかしながら、上記アクレアシン類は水や 液体状トリグリセリドに極めて難溶であり、またクロロ ホルムやエーテルにも溶解しない。また親水性有機溶 媒、例えばメタノール、エタノール、イソプロパノー ル、n-ブタノール等のアルコール類には溶解するが、 これらは注射用製剤とするには不適当な溶媒であった。 またコール酸類や合成界面活性剤などを可溶化剤として 使用する場合、高濃度に投与維持し得る製剤を得難く、 さらに安全性の面で問題があった。

【0010】一方、難溶性薬物を脂肪乳剤として製剤化 することが知られているが、従前の脂肪乳剤では高濃度\* \*に投与維持し得るものはなく、またこのような難溶性薬 物はリン脂質、液体状トリグリセリドおよび水性媒体の 構成によってこの難溶性薬物を液体状トリグリセリドに 溶解せしめて均一に分散せしめる方法であり、難溶性薬 物が液体状トリグリセリドに溶解することが必要であっ た。しかしながら、上記した通りアクレアシン類は液体 状トリグリセリドにはほとんど溶解性を示さない性質の ものであった。

6

[0011]

【発明が解決しようとする課題】本発明は上記した問題 に対処してなされたもので、前記一般式 (1) で表され るアクレアシン類を有効成分として含有するニューモシ スチス・カリニ肺炎に対する予防及び治療剤において、 安全性が高く且つ用法が簡便であり、しかも上記アクレ アシン類を高含有量に投与することができる安定な脂肪 乳剤を提供することを目的とするものである。

[0012]

【課題を解決するための手段及び作用】すなわち本発明 は、一般式 (1)

[0013] [化4]

Me 
$$R_3$$
 -  $R_2$  CCH HOCH OH

NO HOCH NH O

NO HOCH NH O

NO HOCH NH O

NO CHMe

R<sub>2</sub> - O

R<sub>3</sub>

【0014】 (式中、R1-CO-は長鎖飽和または不 飽和脂肪酸残基またはベンゼン環、ビリジン環、酸素原 い有機酸残基を示し、R2 は水素原子, 分鎖を有しても よい低級アルキル基、ベンジル基またはアミノ基がモノ 低級アルキル基またはジ低級アルキル基で置換されても よいアミノー低級アルキル基を示し、R3 は水素原子ま たは-CONH2 基を示し、R4 は水素原子または水酸 基を示す) で表されるアクレアシン類からなる群より選 ばれた少なくとも一種を有効成分、リン脂質、液体状ト リグリセリドおよび水性媒体を含有することを特徴とす るアクレアシン類含有脂肪乳剤である。

ドに極めて溶けにくい上記有効成分を脂肪乳剤となし得 たことによって、有効成分たるアクレアシン類を脂肪乳 子, イオウ原子または窒素原子を分子中の含有してもよ 40 剤にて0.001mg/m1程度以上、特に高濃度であ る50mg/m1程度までに含有せしめ得るもので、特 に水性媒体を用いることから製剤上安全性の良好な脂肪 乳剤であり、かつ高濃度に有効成分を含有せしめること を完成したもので、さらに上記有効成分を生体内に有効 に投与することが可能となった。

【0016】本発明において、脂肪乳剤とは、液体状ト リグリセリドをリン脂質で乳化させたO/Wエマルジョ ンの微粒子であって、好適には、例えば油滴の平均粒子 径50~300 nmのエマルジョンをいう。本発明にお 【0015】本発明において、水や液体状トリグリセリ 50 けるリン脂質としては、天然由来のリン脂質及び合成リ

ン脂質のいずれであってもよく、例えば、精製卵黄レシ チン、精製大豆レシチンが好適なものとして挙げられ る。また液体状トリグリセリドとしては、製剤上許容可 能なものであれば特に限定されるものではなく、例えば 大豆油、ゴマ油や合成の中鎖脂肪酸トリグリセリドなど が挙げられ、特に製剤の安定性の点から精製大豆油や中 鎖脂肪酸トリグリセリドが好適である。また、その他 に、乳化補助剤としてパルミチン酸、ステアリン酸やオ レイン酸などの各種脂肪酸や安定化の目的でコレステロ ールやジプチルヒドロキシトルエン、αートコフェロー 10 【0019】 ルやそのエステルなど酸化防止剤などを適宜添加しても よい。

\*【0017】また、本発明の有効成分は上記一般式 (1) に示す物質であり、これらは抗生物質アクレアシ ン類として公知の化合物である(特公昭59-2035 0~3号公報、Tetrahedron Letters, 4147~4150 (197 6) 、Helv. Chim. Acta.,62 (4) 1252~267(1979) 、特 開平3-240727号公報、特開平4-99721号 公報)。

【0018】上記の有効成分を示す一般式において、基 R1 の例としては、例えば、

- $-(CH_2)nMe(n=10~20)$
- (CH2) nCH=CH (CH2)7Me (n = 7, 9, 11)
- (CH2), CH = CH (CH2), Me,
- (CH2), CH = CH (CH2); Me,
- $-(CH_z)_cCH=CH(CH_z)_{1}M_e$
- (CH;), CH = CHCH; CH = CH (CH2)4 M 8 .
- (CH<sub>2</sub>), CH = CHCH, CH = CHCH, CH = CHCH, Me,
- (CH<sub>2</sub>)<sub>8</sub> CH (Me) CH<sub>2</sub> CH (Me) - CH: Me.
- (CH<sub>2</sub>)<sub>1</sub> NHCO (CH<sub>2</sub>) nMe (n = 5, 10)
- (CH2), NHCO (CH2), MB,

O (CH<sub>2</sub>) n M e (n = 7, 11)[化6]

[0020]

[0021]

12

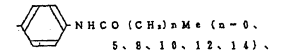
NHCO (CH<sub>2</sub>)<sub>10</sub>Me,

- CHNHCO (CH2)1.Me

[0022]

[化8]





NHCO (CH<sub>2</sub>)<sub>10</sub>Me



[0023]

【化9】

[0024]

【化10】

NHCO (CH2) nMe (n=6,10)

C £

NHCO (CH:) nMe (n=6, 10).

C & NHCO (CH<sub>2</sub>) nMe (n=6; 8, 10, 12).

[0025]

30 【化11】

СОИН (СН3)1.М в

N-O (CH<sub>2</sub>) n M e (n = 7 . 11) .

$$- \bigvee_{N} - O (C H_{2}) n M e (n = 7, 11),$$

NHCO (CH<sub>2</sub>)<sub>10</sub>Me

【0026】等が挙げられる。また、基R2 の例として は、例えば水素原子、メチル、エチル、プロピル、イソ プロピル、プチル、イソプチル、sec-プチル、t-プチル、ペンチル、ヘキシル、3-メチルプチル、2-エチルプチル、1-エチルプチル等の直鎖または分鎖状 の炭素数1~6個の低級アルキル基、ベンジル基、2-アミノエチル、3-アミノプロピル、4-アミノプチ ル、2-アミノプロピル、2-アミノブチル等のアミノ -低級アルキル基、アミノ基がメチル、エチル、プロピ ル、イソプロピル、プチル、イソプチル、sec‐プチ 10 に製造し得る。 ル等のモノ低級アルキルまたはジ低級アルキル基で置換 された2-アミノエチル、3-アミノプロピル等のアミ ノー低級アルキル基等が挙げられる。

【0027】基R3としては、水素原子または-CON H2 が挙げられ、基R4 としては水素原子または水酸基 が挙げられる。上記一般式(1)で表されるアクレアシ ン類において、R1 -CO-が長鎖飽和または不飽和脂 肪酸残基、例えば炭素数14~18 (C14~C18) が挙げら れ、R2 が水素原子、R3 が水素原子、R4 が水素原子 らにアクレアシン誘導体において、R1 -CO-がミリ スチン酸残基 (C14)、R4 が水酸基で示されるアクレ アシンA $\alpha$ 、R1 - CO-がパルミチン酸残基(C1 6) 、R4 が水酸基で示されるアクレアシンA 7、R1 -CO-がミリスチン酸残基、R4 が水素原子で示され るアクレアシンDα、R1 -CO-がパルミチン酸残 基、R4 が水素原子で示されるアクレアシンD rが好例 として挙げられ、さらにR1 - CO-がステアリン酸残 基(C18)、R4が水素原子で示されるエキノキャンデ 合2個)、R4 が水酸基で示されるエキノキャンディン B等が挙げられる。

【0028】また本発明の脂肪乳剤水性媒体としては、 例えば水、好適には注射用蒸留水やグリセリン、グルコ ース、サッカロース、マルトースなどの等張化剤として の多価アルコールを0.01~0.3M程度含有した水 性媒体が挙げられ、液体状トリグリセリド1 重量部に対 して2~100重量部、好ましくは8~20重量部であ る.

【0029】次いで、本発明の脂肪乳剤を調製する方法 40 としては、例えばまず上記有効成分とリン脂質と液体状 トリグリセリドとを充分に練合するもので、簡便には乳 鉢内にて充分に混合せしめて練合すればよく、またりボ ン型プレンダーの如き混合機を用いて練合すればよい。 ついで、水性媒体としては、液体状トリグリセリド1重 量部に対して2~100重量部、好ましくは8~20重 量部を用い、この練合物と水性媒体と混合するもので、 例えば小スケールの場合には乳鉢内にて充分に分散処理 すればよく、また適宜なスケールにおいてはホモジナイ

でこの分散混合液は、さらに高速攪拌、例えば高速ホモ ジナイザーにて10000~30000rpmで4~1 0分間程度攪拌すればよい。その後、この攪拌混合液を 乳化せしめるもので、例えば10~50KHzで60~ 10秒間程度超音波ホモジナイザーにて乳化せしめる超 音波処理法またはマイクロフルイダイザーにて300~ 1600 Kg/cm2 の圧力で15~50回程度乳化せ しめてなる高圧乳化法による乳化を行えばよく、このよ うにして目的とするアクレアシン類含有脂肪乳剤を大量

20

【0030】このようにして得られた本発明の脂肪乳剤 は、有効成分が該乳剤にて0.001~50mg/m1 であり、液体状トリグリセリドの1重量部に対してリン 脂質が0.01~1重量部で、水性媒体が2~100重 量部である組成を有するものである。また得られた脂肪 乳剤は、極めて均一なリポソームの粒子を形成したもの であって、例えば0.22 µmの除菌フィルターで処理 することにより、簡便に無菌化された注射用無菌製剤を 得ることができ、またこれは適宜な製剤として使用でき または水酸基であるアクレアシン誘導体が好ましく、さ 20 るものである。さらに脂肪乳剤の平均粒子径は、レーザ 一散乱光による測定で、好ましくは50nm~300n mであり、、かつアクレアシン類を50mg/mlの高 濃度に含有した製剤を得られ、有効な薬剤を提供し得た ものである。本発明の脂肪乳剤は静脈内、筋肉内、皮 下、皮内等への注射でもよく、経口投与でもよく、口 腔、鼻、肺、直腸、膣等の粘膜に適用してもよく、経皮 投与でもよい。また、本発明の脂肪乳剤の好ましいpH 範囲は3~10であり、より好ましくは5~8であり、さ らに製剤化に当り、適宜パラベン類、フェノール、塩化 ィンC、R1 - CO-がリノール酸残基(C18, 2 重結 30 ベンザルコニウム,塩化ベンゼトニウム等の防腐剤、塩 化ナトリウム, 塩化カリウム等の塩類、グルコース, シ ュクロース等の糖類、プロピレングリコール、グリセリ ン等の多価アルコール類等の等張化剤を用いてもよい。

[0031]

【実施例】次いで、本発明の実施例を挙げて具体的に述 べるが、本発明は何らこれらによって限定されるもので はない。

[0032]

【実施例1】精製卵黄レシチン(旭化成工業製:Lo t. 88100261) 5gとアクレアシンAィ5gと 日本薬局方規定の大豆油10gを乳鉢内で3分間充分練 合し、グリセリン2gを精製水90mlに溶解した水溶 液を加えて分散せしめた。次いで、この分散液を高速ホ モジナイザー (パイオミキサーBM-1、日本精機製作 所製)にて約20000rpmで約6分間粗乳化し、超 高圧ホモジナイザー(マイクロフルイダイザーM-11 OT, Microfluidics Corporat ion社製) にて圧力約840kg/cm2 で約20回 乳化して脂肪乳剤を得た。次いで0.22μmのメンプ ザーやニーダーなどを用いて分散せしめればよい。次い 50 ランフィルターにより無菌ろ過し、注射用製剤を得た。

【0033】調製後のリポソーム製剤中のアクレアシン Aγ含量を高速液体クロマトグラフィー (HPLC) を 用いて測定した。また、リポソーム製剤の平均粒子径 は、レーザー散乱光により測定した。調製したリポソー ム懸濁剤は、アクレアシンAィ含量45.0mg/m 1、平均粒子径159.8±81nmを有しており、ア クレアシンAィを均一に溶解した製剤を得た。

[0034]

【実施例2】

安定性試験

\*と大豆油5gを乳鉢内で3分間充分に練合し、グリセリ ン1gを精製水45m1に溶解した水溶液を加えて分散 せしめた。以後の操作は実施例1と同様に行い、無菌ろ 過した脂肪乳剤を調製した。調製後、4℃と25℃にて 4週間保存し、経時的に2週間後及び4週間後のアクレ アシンAィの残存率(調製時のアクレアシンAィ含量を 100.0%とした。) と平均粒子径を測定した。

22

【0035】その結果を表1に示した。

[0036]

10 【表1】

精製卵黄レシチン2.5gとアクレアシンA70.5g\*

温度・時間		時間	残存率(%)	粒子径 ( n m )
調製時		以時	100.0	147.8±61
4 ℃	2週間	96.7	146.9±73	
	4週間	95.2	147.5±53	
25℃	2週間	95.7	147.5±74	
	4 週間	90.1	148.3±48	

【0037】この表1に示す通り、4週間後のアクレア シンAィ残存率は、4℃において95%以上であり、2 5℃において90%以上であった。また、平均粒子径 は、4℃、25℃ともに4週間後まで145 nm程度の 平均粒子径を維持した安定なものであった。したがっ て、4℃保存において、かなり長期安定なリポソーム製 剤を得た。

[0038]

【実施例3】精製卵黄レシチン2.5gとアクレアシン A 7 0. 5 g と大豆油 5 g を乳鉢内で3分間充分に練合 し、グルコース2、5gを精製水45m1に溶解した水 溶液を加えて分散せしめた。以後の操作は実施例1と同 様に行い、無菌ろ過した脂肪乳剤を調製した。得られた 脂肪乳剤の平均粒子径は151.8±75nmであっ た。

[0039]

【実施例4】精製卵黄レシチン0.5gとアクレアシン 40 ろ過した脂肪乳剤を調製した。 A 7 0. 1 g と中鎖脂肪酸トリグリセリド (トリエスタ ーF810;日本サーファクタント社製) 1gを用い て、乳鉢内で3分間充分練合し、グリセリン0、2gを 無菌蒸留水10mlに溶解した水溶液を加えて分散し た。次いで、この分散液を高速ホモジナイザー(パイオ ミキサーBM-1、日本精機製作所製)にて約2000 0 r pmで約6分間高速撹拌し、その後、氷を入れたス テンレス製容器中で超音波ホモジナイザー(日本精機製

作所製、モデルU-300) にて、約20kH2で20 秒入れ、10秒休みのサイクルで30回処理して乳化し たリポソーム懸濁液を得、0.22μmのメンプランフ ィルターにより無菌ろ過し、平均粒子径142.6±8 2nmの脂肪乳剤を得た。

[0 0 4 0]

【実施例5】精製卵黄レシチン1gとアクレアシンAα 0.2gを用いて、実施例1と同様に操作を行い、無菌 ろ過した脂肪乳剤を鋼製した。

[0041]

【実施例6】精製卵黄レシチン1gとアクレアシンDα 0.2gを用いて、実施例1と同様に操作を行い、無菌 ろ過した脂肪乳剤を調製した。

[0042]

【実施例7】精製卵黄レシチン1gとアクレアシンDァ 0.2gを用いて、実施例1と同様に操作を行い、無菌

[0043]

【発明の効果】以上説明したように、本発明により水や 液体状トリグリセリドに難溶性のアクレアシン類を高含 量となした有効成分として、安定な脂肪乳剤の製剤化が 可能となり、その結果、ニューモシスチス・カリニ肺炎 に対する予防及び治療に有効な薬剤を提供することが可 能となった。